

\* NOTICES \*

Machine Translation of Cited Reference 3

JPO and INPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

---

CLAIMS

---

[Claim(s)]

[Claim 1]An antibacterial body fluid collection bag storing a Plastic solid which consists of a biguanide compound and thermoplastics in a body fluid collection bag.

[Claim 2]The antibacterial body fluid collection bag according to claim 1, wherein a Plastic solid carried out melt kneading of a biguanide compound and the thermoplastics and is fabricated.

[Claim 3]The antibacterial body fluid collection bag according to claim 1, wherein a body fluid collection bag is a urine collection bag.

---

[Translation done.]

---

\* NOTICES \*

JPO and INPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

---

## DETAILED DESCRIPTION

---

### [Detailed Description of the Invention]

#### [0001]

[Field of the Invention]This invention relates to an antibacterial body fluid collection bag. In the bag for catching in more detail the effluent of body fluid, such as urine, blood, etc. which are discharged from a human body, it is related with the antibacterial body fluid collection bag which controls growth of the bacteria in the inside of the body fluid to store.

#### [0002]

[Description of the Prior Art]Although the method of detaining a medical tubing and catheters in the inside of the body, and discharging body fluid as curative treatment of the disease of various organs was performed in recent years, bacteria bred within the container which catches body fluid, and when this trespassed upon the inside of the body, there was a problem that an infectious disease was caused. For example, when a body fluid catching container was a flexible bag, the body fluid in a bag flowed backwards via the medical tubing and the catheter with the external pressure, and when bacteria trespassed upon the inside of the body, there was a problem of causing an infectious disease. In order to solve this, when a check valve is provided in a catching container or a tube, the body fluid currently stored flows backwards, and a valve closes with the pressure, preventing reservoir liquid from flowing into the inside of the body is proposed. For example, the thing which provided the check valve in the Patent Publication Showa No. 501035 [ 56 to ] gazette, and JP,57-107521,U at the catheter, What provided the check valve between the catheter and the urine collection bag is indicated by JP,52-139295.A, JP,58-25105.U, JP,61-147738.U, and JP,53-14072.Y.

[0003]However, also in which above-mentioned proposal, since there will be a time lag by the time a check valve blockades thoroughly, since the body fluid in a body fluid collection bag begins to flow backwards, the back run of body fluid cannot be prevented thoroughly, but it becomes a cause by which bacteria trespass upon the inside of the body, as a result. Preventing the bacteria which float in the air from invading into a urine collection bag from a urine extraction mouth is indicated by by improving a three-way cock to JP,1-55011,B. However, after urine passes through the channel of a three-way cock, even if small in a channel, it is not avoided that urine remains but it can serve as a hotbed of bacteria propagation. Urinary tract infection cannot be thoroughly prevented from this.

[0004]The housed article in a porch which has antimicrobial efficacy by urination is indicated by the Patent Publication Showa No. 501041 [ 60 to ] gazette. The steam of the urine stored in the urination bag diffuses this into the gas permeation nature porch where \*\* which emits antimicrobial nature gas was stored, When \*\* reacts to a urinary steam, antimicrobial nature gas is emitted and propagation of the bacteria in the inside of urine is prevented by being spread into a urination bag from a porch. However, the urine in a urination bag is polluted by the microorganism by a certain cause, without waiting for generating of antimicrobial nature gas, and a possibility that it will cause urinary tract infection cannot be denied thoroughly. Once discharging the urine in a bag, it is ineffective, in the method of supplying a generation-of-gas agent in a direct urination bag, when \*\* dissolves in urine, an effect is demonstrated, but

whenever it is discharge, \*\* must be supplied and time and effort is taken, and it is inconvenient. Making a germicide contain in the resin which constitutes a medical supply, killing and wounding the microorganism which contacts, and preventing propagation of the microorganism in a medical supply is indicated by JP.1-55024.B. However, it has the problem that the germicide currently used here has the low melting point, it is difficult to make regularity the content of the germicide in the resin which constitutes a medical supply since it is what has the boiling point and has the character which evaporates when making it contain in resin, and a bactericidal effect is not constant.

100053

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Thus, although it is thought that the conventional proposal prevents the body fluid in a collection bag from flowing backwards inside of the body, or bacteria cannot invade easily in a collection bag, there is no effect which controls positively growth of the bacteria which invaded in the bag efficient for a long period of time. Then, a body fluid collection bag which has antibacterial properties which can control positively growth of the bacteria in a body fluid collection bag, etc. was desired. An object of this invention is to provide a body fluid collection bag which has antibacterial properties stable for a long period of time.

[0006]

[Means for Solving the Problem] In order to solve an aforementioned problem, as a result of inquiring wholeheartedly, by storing a Plastic solid which consists of a biguanide compound and thermoplastics to a body fluid collection bag, this invention persons found out obtaining a body fluid collection bag which has antibacterial properties stable for a long period of time, and reached this invention. That is, this invention makes a gist an antibacterial body fluid collection bag storing a Plastic solid which consists of a biguanide compound and thermoplastics in a body fluid collection bag.

[0007]

[Embodiment of the Invention] Hereafter, this invention is explained in detail.

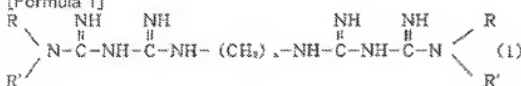
[0008] As long as the thermoplastics used for this invention is thermoplasticity, what kind of high molecular compound may be used for it. In order to make continuous antibacterial properties reveal a hydrophobic high molecular compound is used suitably.

[0009]Here, the water absorption power [ high molecular compound / hydrophobic ] under 20 \*\* of atmospheric temperature and the atmosphere of 65% of relative humidity is 1.0 or less % of the weight of a high molecular compound. As a hydrophobic high molecular compound, for example Ethylene, propylene, butadiene. The polymer or copolymers of a monomer of a diene system, such as pentadiene, hexadiene, and heptadiene. Styrene thermoplastic elastomers, such as styrene butadiene styrene, styrene isoprene styrene, and styrene ethylene butylene styrene, an ethylene-vinylacetate copolymer, polyvinyl chloride, polyurethane, polyamide, polyester, etc. are mentioned.

[0010]The biguanide compounds used for this invention are a biguanide compound and its salts, and specifically are shown by the following general formula (1) or (2).

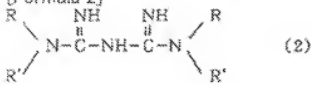
卷之三

[Formula 1]



100121

[Formula 2]



[0013]R in a general formula (1) and (2) An alkyl group, an amino alkyl group, It is a phenyl group, an alkylphenyl group, a halogenation phenyl group, a hydroxyphenyl group, a methoxyphenyl group,

a carboxyl phenyl group, a naphthyl group, or a nitrile group, and R' is hydrogen or an alkyl group. Although n is a positive integer, the range of 2-10 is preferred. If the suitable example of this biguanide compound is given, they will be 1,6-di-(4-chlorophenyl biguanide) hexane, diaminohexylbiguanide, 1,6-di-(4-aminoethylbiguanide) hexane, etc.

[0014]A biguanide compound is a basic compound, and when actually using it, it is usually used as a salt. What is necessary is just to use the salt formed from a biguanide compound, inorganic acid, or organic acid as a salt of a biguanide compound. As the inorganic acid or organic acid which forms a biguanide compound and the salt of difficulty water solubility, chloride, hydrobromic acid, nitric acid, sulfuric acid, carbonic acid, GCC acid, citrate, phosphoric acid, boric acid, formic acid, acetic acid, oxalic acid, gluconic acid, benzoic acid, tartaric acid, etc. are mentioned, for example. Even if these biguanide compounds are independent, or mix various salts and it uses them, they do not interfere.

[0015]A biguanide compound blended with thermoplastics, especially a biguanide compound of difficulty water solubility blended with hydrophobic thermoplastics. Since it is very hard to be eluted and a rate of dissolution moreover cannot be easily influenced by the surrounding moisture, as compared with a Plastic solid which consists of other polymer materials and antimicrobial agents, the Plastic solid of this invention can hold antibacterial properties stable over a long period of time. Since decomposition temperature is high, even if a biguanide compound applies heat, it is stable in the case of shaping of a Plastic solid which consists of a biguanide compound and thermoplastics.

[0016]A Plastic solid which consists of a biguanide compound used for this invention and thermoplastics can be acquired by a publicly known method. For example, melt kneading of a biguanide compound and the thermoplastics can be carried out, and a Plastic solid of predetermined shape can be acquired. A dipping method which immerses mold goods fabricated in predetermined shape only using thermoplastics in mixed liquor of thermoplastics and a biguanide compound. A Plastic solid which consists of a biguanide compound and thermoplastics by the impregnating method etc. which immerse mold goods fabricated in predetermined shape only using thermoplastics in a solvent containing a biguanide compound can also be acquired.

[0017]Although it applies heat, it is possible to make a constant rate of biguanide compounds contain in a Plastic solid, and since an antibacterial effect is stabilized as for a method of carrying out melt kneading of a biguanide compound and the thermoplastics among the above-mentioned forming processes, it is especially preferred.

[0018]As [ both ] a method of carrying out melt kneading of a biguanide compound and the thermoplastics, melting of a biguanide compound and the thermoplastics may be carried out, they may be mixed, and melting only of the thermoplastics may be carried out and it may mix a biguanide compound of an unmelted state to this.

[0019]After mixing as a method of making carry out melting of both a biguanide compound and the thermoplastics, and mixing since melting of a biguanide compound and the thermoplastics is carried out independently, and mixing thermoplastics with a biguanide compound, melting of both may be carried out.

[0020]Since it is not necessary to make it an elevated temperature rather than the melting point of thermoplastics if what has the melting point of thermoplastics higher than the melting point of a biguanide compound is used when kneading, where melting is carried out both a biguanide compound and thermoplastics. Heat deterioration of thermoplastics by an elevated temperature can be prevented, and unnecessary heating can be avoided, and more economical shaping can be performed. As combination of such thermoplastics and a biguanide compound, polyvinyl chloride, a chlorhexidine hydrochloride, polyurethane, chlorhexidine acetate, etc. are mentioned, for example.

[0021]When the melting point of a biguanide compound is higher than the melting point of thermoplastics, even if melting only of the thermoplastics is carried out and it kneads with a biguanide compound at temperature more than the melting point of thermoplastics below with the melting point of a biguanide compound, a biguanide compound can be uniformly mixed in thermoplastics.

[0022]What is necessary is just to use an extrusion kneading machine etc., when carrying out

melting of a biguanide compound and the thermoplastics and mixing. A thing of form which supplies thermoplastics and a biguanide compound continuously and takes out continuously an antibacterial material by which melt kneading was carried out as an extrusion kneading machine is preferably used from a point of productivity. It is preferred to use a 2 axis melt kneading extruder from a point of kneading nature. Fabricating simultaneously with an injection molding machine is also possible.

[0023]0.01 to 30.0 % of the weight is desirable still more preferred, and quantity of a biguanide compound contained in a Plastic solid is 0.1 to 10.0 % of the weight. If antibacterial activity with content sufficient at less than 0.01 % of the weight may not be demonstrated and 30.0 % of the weight is exceeded, when intensity of a Plastic solid may fall, a Plastic solid will become in pieces within a body fluid collection bag and body fluid will be removed, it may be removed with body fluid.

[0024]As shape of a Plastic solid which carried out kneading shaping of a biguanide compound and the thermoplastics, thread, a sheet, a film, tabular, the shape of a disk, a nonwoven fabric, the shape of sponge, knitting etc. are mentioned. Although a size of a Plastic solid, thickness, surface area, and capacity in particular are not restricted, they are a size which can be easily stored in a body fluid collection bag, and should just be a thing of a size of a grade to which quantity of body fluid stored is not reduced.

[0025]A body fluid collection bag used for this invention is a bag for catching body fluid discharged from a human body, and is a container which stores temporarily a urine collection bag, an ostomy bag, a blood bag, and other effluents. Usually, two plastic sheets are piled up, and the edge part is welded, it fabricates to saccate, and it is also possible to have an outlet of reservoir liquid in the part, and to provide a clamp which can be opened and closed to these openings, a valve, etc. in it, in being required again, input of body fluid and. As for a retention-of-fluid bag used for this invention, being sealed is desirable in order to prevent invasion of bacteria from the outside. When a vent is required, since the complete rebreathing system collection bag which provided a sterilization filter in a vent part can prevent a bacterial invasion to a collection bag, it is preferred to it.

[0026]The antibacterial body fluid collection bag of this invention should just store a Plastic solid which becomes the above-mentioned body fluid collection bag from a biguanide compound and thermoplastics so that body fluid caught in a body fluid collection bag may be touched.

[0027]

[Example]Next, an example explains this invention concretely.

So that example 1 soft-polyvinyl-chloride resin (S MEDIIKA, Sekisui Chemical Co., Ltd. make) and chlorhexidine acetate (made in Aldrich Chemical, solubility of 0.01g) may be scoured and the last concentration after a lump may be about 1.0% of the weight, It kneaded, after both had fused at the kneading temperature of 190 \*\* by extruding kneading machine PCM-30 (made by Ikegai Corp.), and the antimicrobial material for shaping which chlorhexidine distributed uniformly was obtained. The Plastic solid was acquired using the obtained antimicrobial material for shaping by carrying out injection molding to tabular [ 3 mm-thick ] with the injection molding machine J-100 (Made by the Japan Steel Works).

[0028]The antimicrobial activity of the surface of the acquired tabular Plastic solid was measured by the following methods. Cut the acquired tabular Plastic solid to 1 cm x 1 cm, consider it as a sample, and it puts into a vial bottle, The brain heart yne FUJON culture medium which contains the *Staphylococcus aureus* (*Staphylococcus aureus*, ATCC6538P) of an abbreviation  $10^7$  individual / ml on the surface (Brain Heart Infusion broth) It is 10microl about [made in BEKUTON Dickinson (Becton Dickinson Overseas Inc.)]. It inoculated. Another sample plates were piled up on the sample plates which inoculated fungus liquid, and where fungus liquid is put with the sample of two sheets, it cultivated at 37 \*\* for 4 hours. The number of microorganism after 4-hour culture was calculated by the colony counting method. For comparison, injection molding of the tabular Plastic solid was carried out in S MEDIIKA which does not contain an antimicrobial agent, the same test method as the above was presented. it cultivated as control for 4 hours, and the number of microorganism after culture was calculated.

The counting result of the number of microorganism by each sample was shown in Table 1. The increase in number of microorganism was seen with the sample which does not contain an antimicrobial agent. On the other hand, in the sample containing chlorhexidine acetate, a remarkable reduction of number of microorganism was accepted and it was checked that the chlorhexidine acetate by which embedding was carried out had acted effectively also to the bacteria on the surface.

[0029]

[Table 1]

試料	初発菌数	4時間培養後菌数
コントロール区	$3.1 \times 10^3$	$1.2 \times 10^4$
(抗菌性無配合)	$3.1 \times 10^3$	$1.4 \times 10^4$
	$3.2 \times 10^3$	$6.9 \times 10^3$
サンプル区	$3.0 \times 10^3$	$1.2 \times 10^4$
(抗菌剤配合)	$3.0 \times 10^3$	$4.1 \times 10^3$
	$3.0 \times 10^3$	$4.3 \times 10^3$

[0030]Next, in order to check the durability of antibacterial activity, the sample which contains chlorhexidine acetate among the samples used by the above-mentioned measurement is disinfected with an ethanol solution 70%. After fully carrying out churning washing furthermore in the 0.1% physiological saline solution of surface-active agent Tween80 (nonionic surface active agent which added ethyleneoxide to the sorbitan fatty acid ester by BEKUTON Dickinson), the above-mentioned culture experiment was presented again and the change in number of microorganism was measured. Here, the opposite numerical value of the number of microorganism after 4-hour culture was taken, the difference with the opposite numerical value of initiation number of microorganism was searched for, and control of this value and the difference of the sample were searched for as increase-and-decrease a difference of a value. That is, increase-and-decrease the difference of a value can be treated as a parameter which shows that the antimicrobial activity of subject material is so high that a numerical value is large. Transition of increase-and-decrease the difference of a value when washing and re-measurement are repeated to 6 times was shown in drawing 1. From this result, it was suggested at the time of the 6th measurement of the wash examination by severe conditions that mold goods are maintaining sufficient antimicrobial activity and period antibacterial properties sufficient on a actual service condition can be maintained. The antibacterial body fluid collection bag of this invention was produced by storing the tabular Plastic solid which has the above-mentioned antimicrobial activity to a urine collection bag, an ostomy bag, and a blood bag.

[0031]Example 2 ethylene-vinylacetate copolymer [Eve FREX (EVAFLEX) P-3307, made in [ E. I du Pont de Nemours poly chemical company ] Mitsui] The antibacterial material in which kneaded 40 g and 2 g of chlorhexidine hydrochlorides after both had fused by 120 \*\* with the 2 axis kneading machine (made in an Oriental energy machine factory), and the antimicrobial agent distributed them uniformly was obtained. The obtained antibacterial material was pressed with the pressing machine (made in a wood factory), and the sheet-shaped Plastic solid was acquired. When antimicrobial activity was measured by the same method as Example 1 using the acquired sheet-shaped Plastic solid, with an antimicrobial agent content sheet, a bacillus was not detected after 4-hour culture to the initiation number-of-microorganism  $10^5$  individual. However, in the sheet which does not contain the antimicrobial agent, the bacillus was increasing to the  $8 \times 10^6$  individual. Next, the antibacterial body fluid collection bag of this invention was produced by storing the tabular Plastic solid which has the above-mentioned antimicrobial activity to a

urine collection bag, an ostomy bag, and a blood bag.

[0032]Example 3 ethylene-vinylacetate copolymer [Eve FREX (EVAFLEX) P-3307, made in [ E. I. du Pont de Nemours poly chemical company ] Mitsui] The antibacterial material in which kneaded 40 g, a chlorhexidine hydrochloride, and chlorhexidine gluconate after both had fused 1 g at 120 \*\* respectively with the 2 axis kneading machine (made in an Oriental energy machine factory), and the antimicrobial agent distributed them uniformly was obtained. The obtained antibacterial material was pressed with the pressing machine (made in a wood factory), and the sheet-shaped Plastic solid was acquired. When antimicrobial activity was measured by the same method as Example 1 using the acquired sheet-shaped Plastic solid, with an antimicrobial agent content sheet, a bacillus was not detected after 4-hour culture to the initiation number-of-microorganism  $10^5$  individual. However, in the sheet which does not contain the antimicrobial agent, the bacillus was increasing to the  $2 \times 10^6$  individual. Next, the antibacterial body fluid collection bag of this invention was produced by storing the tabular Plastic solid which has the above-mentioned antimicrobial activity to a urine collection bag, an ostomy bag, and a blood bag.

[0033]Example 4 ethylene-vinylacetate copolymer [Eve FREX (EVAFLEX) P-3307, made in [ E. I. du Pont de Nemours Pori chemical company ] Mitsui] The antibacterial material in which kneaded 40 g and 2 g of chlorhexidine hydrochlorides after both had fused by 140 \*\* with the 2 axis kneading machine (made in an Oriental energy machine factory), and the antimicrobial agent distributed them uniformly was obtained. The obtained antibacterial material was fabricated with the injection molding machine 2 cm in diameter in the shape of a disk. When antimicrobial activity was measured by the same method as Example 1 using the acquired disk-like Plastic solid, by the disk by which after 4-hour culture does not contain the antimicrobial agent, the bacillus was increasing to the  $5 \times 10^6$  individual to the initiation number-of-microorganism  $10^5$  individual, but. By the antimicrobial agent content disk, bacilli were decreasing in number to the  $9 \times 10^3$  individual.

[0034]Next, one disk-like Plastic solid which has the above-mentioned antimicrobial activity is put into the bag made from polyvinyl chloride into which 200 ml of artificial urine was put, then it is  $2 \times 10^7$  individual ON \*\*\*\* about Staphylococcus aureus (Staphylococcus aureus, ATCC6538P). After shaking at 37 \*\* for 4 hours, when the concentration of fungus liquid was measured, it was decreasing to a  $4.3 \times 10^3$  individual / ml to an initiation concentration  $1 \times 10^5$  individual / ml.

[0035]40 g of example 5 styrene ethylene butylene styrene copolymers (MJ-4300, Mitsubishi Chemical make) and 2 g of chlorhexidine hydrochlorides are kneaded after both have fused by 180 \*\* with the 2 axis kneading machine (made in an Oriental energy machine factory). It extruded filar and the antibacterial material with a thickness of 1 mm which the antimicrobial agent distributed uniformly was obtained. The obtained filar antibacterial material was knit and knitting was obtained. When antimicrobial activity is measured by the same method as Example 1 using this letter Plastic solid of knitting, although bacilli were decreasing in number to the  $4 \times 10^4$  individual, with knitting which does not contain the antimicrobial agent after 4-hour culture to an initiation number-of-microorganism  $10^5$  individual, With antimicrobial agent content knitting, bacilli were decreasing in number to  $1 \times 10^2$ , and it was checked that the direction of antimicrobial agent content knitting of this invention had acted more effectively to bacteria. Next, the antibacterial body fluid collection bag of this invention was produced by storing knitting which has the above-mentioned antimicrobial activity to a urine collection bag, an ostomy bag, and a blood bag.

[0036]

[Effect of the Invention]The antibacterial body fluid collection bag of this invention has antibacterial properties stable for a long period of time.

Growth of the bacteria within the effluent collection bag which stored effluents discharged from the human body, such as urine and blood, can be controlled over a long period of time, and the bacterial infection through an effluent can be controlled.

\* NOTICES \*

JPO and INPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

---

**DESCRIPTION OF DRAWINGS**

---

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1]It is a graph which shows the durability of the antimicrobial activity of the Plastic solid used for the antibacterial body fluid collection bag of this invention.

[Translation done.]

\* NOTICES \*

JPO and INPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

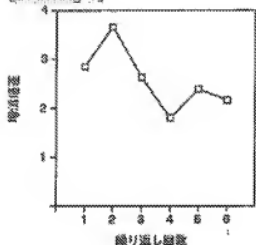
- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

---

DRAWINGS

---

[Drawing 1]



---

[Translation done.]

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 10-024101

(43)Date of publication of application : 27.01.1998

(51)Int.Cl.

A61L 31/00  
// A61L 2/16

(21)Application number : 08-184444

(71)Applicant : UNITIKA LTD

(22)Date of filing : 15.07.1996

(72)Inventor : OTANI TOMOHITO

YOKOI HIROSHI

YAMAMOTO KEIICHI

YABUSHITA YASUKI

## (54) ANTIBACTERIAL HUMOR TRAPPING BAG

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an antibacterial humor trapping bag which is made stable for a long time by housing a molded product comprising a biguanide compound and a thermoplastic resin into a humor trapping bag.

SOLUTION: A molded product comprising a biguanide compound and a thermoplastic resin is housed into a humor trapping bag to make an antibacterial humor trapping bag. The molded product is formed by melting and kneading the biguanide compound and the thermoplastic resin. The humor trapping bag is also served as urine storage bag. The antibacterial humor trapping bag is made antibacterial stably for a long time. This enables restricting of the proliferation of bacteria for a long time within a discharge trapping bag in which is stored a discharge such as urine or blood discharged from a human body thereby inhibiting bacterial infection through the discharge.

(10) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平10-24101

(43) 公開日 平成10年(1998) 1月27日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>  
A 61 L 31/00  
// A 61 L 2/16

識別番号 営業整理番号

F I  
A 61 L 31/00  
2/16

技術表示箇所  
B  
Z

審査請求 未請求 請求項の数 3 O L (全 6 頁)

(21) 出願番号	特願平8-184444	(71) 出願人	090004503 ユニチカ株式会社 兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地
(22) 出願日	平成8年(1996) 7月15日	(72) 発明者	大谷 友人 京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央研究所内
		(72) 発明者	横井 肇 京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央研究所内
		(72) 発明者	山本 康一 京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央研究所内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 抗菌性液体捕集袋

(55) 【要約】

【課題】 長期間安定した抗菌性を有する液体捕集袋を提供する。

【解決手段】 ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を液体捕集袋内に収納することを特徴とする抗菌性液体捕集袋。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を体液捕集袋内に収納したことを特徴とする抗生物性体液捕集袋。

【請求項2】 成形体がビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を溶融混練して成形されたことを特徴とする請求項1記載の抗生物性体液捕集袋。

【請求項3】 体液捕集袋が腔袋であることを特徴とする請求項1記載の抗生物性体液捕集袋。

## 【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、抗生物性体液捕集袋に関するものであり、さらに詳しくは、人体から排出される尿、血液等の体液の排泄を健常にするための袋において、滞留する体液中の細胞の増殖を抑制する抗生物性体液捕集袋に関するものである。

【0002】

【現実の技術】近年、各種臓器の疾患の治療処置として、医療用チューブ、カテーテル類を体内に留置して体液を排出する方法が行われているが、体液を捕集する容器内で細菌が繁殖し、これが体内へ侵入することにより感染症が引き起こされるという問題があった。例えば、体液捕集袋が可接続性のバッグである場合には、外圧によりバッグ内の体液が医療用チューブ、カテーテルを介して逆流し、細菌が体内へ侵入することにより感染症を引き起こすという問題があった。これを解決するために、捕集室密閉あるいはチューブによる逆止弁を設け、野球されている液体が逆流した場合にその圧力によって弁が閉じることにより野球液が体内へ流入することを防止することが提案されている。例えば、特表昭50-5010

35号公報、実開昭57-107521号公報には導尿管に逆止弁を設けたもの、特開昭5-1-39295号公報、実開昭58-2-25105号公報、実開昭6-1-47738号公報、実開昭3-1-40722号公報には導尿管と導尿バッグとの間に逆止弁を設けたものが開示されている。

【0003】しかし、上記のいずれの提案においても、体液捕集袋内の体液が逆流し始めてから逆止弁が完全に閉塞するまでにはタイムラグがあるため、体液の逆流を完全に防止することはできず、結果として、細菌が体内へ侵入する原因となる。また、特公平1-55011号公報には三方活栓を改良することにより、空気中に浮遊する細菌が隙間取口から導尿バッグ内へ侵入することを防止することが記載されている。しかし、三方活栓の溝路を膜が通過した後、溝路内に掛かってあっても膜が残存することは避けられず、細菌繁殖の温床となりうる。のことから感染症を完全に防止することはできない。

【0004】特表昭6-501041号公報には、排尿により供給物を効率よくボーチ内に収納したことを特徴とする抗生物性体液捕集袋が開示されている。これは、排尿バッグ内に貯留された尿が蒸

気が、抗微生物性ガスを発する種が収容されたガス透過性ボーチ内へ放出し、尿の水蒸気と剤が反応することによって抗微生物性ガスが発生し、ボーチから排尿バッグ内へ並流することにより、尿中での細菌の繁殖を防止するものである。しかし、抗微生物性ガスの発生を得たずに何らかの原因により排尿バッグ内の尿が微生物によって汚染され、それが尿管感染の原因となる可能性を完全に否定することはできない。また、ガス生産剤を直接排尿バッグ内に投入する方法では、剤が液に溶解することによって効果が発揮されるが、一度バッグ内の尿を排出した後は効果がなく、排出の経緯、剤を投入しなければならず、手離がかかり、不便である。特公平1-55024号公報には、医療用糞を構成する樹脂中に殺菌剤を含むさせ、接触する微生物を殺滅して医療用糞内の微生物の繁殖を防止することが開示されている。しかし、ここで使用されている殺菌剤は融点が低く、沸点を有し、樹脂中に含有させる際に発発する性質を有するものであるため、医療用糞を構成する樹脂中の殺菌剤の含量を一定にすることが難しく、殺菌効果が一定でないという問題を有している。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】このように、従来の提案は、捕集袋内の体液が体内に逆流することを防止し、あるいは、捕集袋内に細菌が侵入しにくくするに留意されたものであるが、袋内に侵入した細菌の増殖を効率よく長期間抑制的に抑制する効果はない。そこで、体液捕集袋内の細菌等の増殖を積極的に抑制することのできる抗生物性を有する体液捕集袋が望まれていた。本発明は、長期間安定した抗生物性を有する体液捕集袋を提供することを目的とするものである。

【0006】

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題を解決するために綿毛検査した結果、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を体液捕集袋に収納することにより、長期間安定した抗生物性を有する体液捕集袋を開発することを見だし、本発明に到達した。すなわち、本発明は、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を体液捕集袋内に収納したことを特徴とする抗生物性体液捕集袋を提供するものである。

【0007】

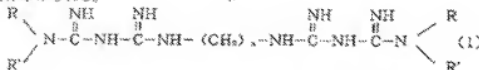
【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。

【0008】本発明に用いる熱可塑性樹脂は、熱可塑性であればいがなる高分子化合物を用いてよい。また、持続的な抗生物性を発現させるためには、疎水性の高分子化合物が好適に用いられる。

【0009】ここで、疎水性の高分子化合物とは、沸騰20℃、相対湿度65%の露點気下における吸水率が1.0重量%以下の高分子化合物である。疎水性の高分子化合物としては、例えば、エチレン、プロピレン、ブタジエン、ベンタジエン、ヘキサジエン、ヘバブジエン

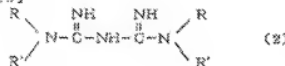
3

等のジエン系のモノマーの塗合体あるいは共重合体、ステレンーブタジエースチレン、ステレンーアソブレンースチレン、ステレンーエチレンブチレンースチレン等のステレン系熱可塑性エラストマー、エチレン-酢酸ビニル共重合体、ポリ塩化ビニル、ポリウレタン、ポリアミド、ポリエスチル等が挙げられる。



【0012】

【化2】



【0013】一般式(1)、(2)において、Rはアルキル基、アミノアルキル基、フェニル基、アルキルフェニル基、ハロゲン化フェニル基、ハイドロキシフェニル基、メトキシフェニル基、カルボキシルフェニル基、ナフチル基又はニトリル基であり。R'は水素又はアルキル基である。nは正の整数であるが、2~10の範囲が好適である。かかるビグアニド化合物の好適な量を挙げれば、1、6~7-(4-クロロフェニルビグアニド)ヘキサン、ジアミノヘキシルビグアニド、1、6~7-(4-アミノヘキシルビグアニド)ヘキサン等である。

【0014】ビグアニド化合物は塗着性の化合物であり、実際に使用する場合、通常は塗として用いる。ビグアニド化合物の塗としては、ビグアニド化合物と無機物もしくは有機物から形成される塗を用いればよい。ビグアニド化合物と離水活性の塗を形成する無機物又有機酸としては、砕塩、塩酸、溴化水素、硝酸、硫酸、炭酸、磷酸、重碳酸、クエン酸、リン酸、ホウ酸、緩衝液、酢酸、ショウ酸、グルコン酸、安息香酸、酒石酸等が挙げられる。これらのビグアニド化合物は半導あるいは各塗膜類を複合して用いても差支えない。

【0015】熱可塑性樹脂に配合されたビグアニド化合物、特に疎水性の熱可塑性樹脂に配合された離水活性のビグアニド化合物は、極めて溶出しにくく、しかも溶出速度が固膜の水分の影響を受けにくいため、他の高分子材料と抗溶剂からなる成形体と比較して、本剤組成の成形体は長期間にわたり安定した抗溶性を保持することが可能である。また、ビグアニド化合物は分解温度が高いので、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体の成形の際、熱を加えても安定である。

【0016】本発明に用いるビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体は、公知の方法により得ることができる。例えば、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を溶融混練して所定の形状の成形体を得ることができる。また、熱可塑性樹脂のみを用いて所定の形状に成形した成

\* 【0010】本発明に用いるビグアニド化合物は、ビグアニド化合物およびその塗膜であり、具体的には、下記の一般式(1)または(2)で示されるものである。

【0011】

【化1】

形品を熱可塑性樹脂とビグアニド化合物との混合液に浸漬するディッピング法や、熱可塑性樹脂のみを用いて所定の形状に成形品を、ビグアニド化合物を含有する樹脂に浸漬する含浸法等によりビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を得ることもできる。

【0017】上記成形方法のうち、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を溶融混練する方法は熱を加えるものであるが、一定量のビグアニド化合物を成形体内に含有させることが可能であり抗溶性効果が安定するので、特に好ましい。

【0018】ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を溶融混練する方法としては、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂と共に溶融させて混合してもよく、また、熱可塑性樹脂のみ溶融させて、これに非溶融状態のビグアニド化合物を混合してもよい。

【0019】ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を共に溶融させて混合する方法としては、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を別々に溶融させてから混合してもよく、また、ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を混合した後、両者を溶融させててもよい。

【0020】ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂の両方を溶融させた状態で混練する場合、熱可塑性樹脂の融点がビグアニド化合物の融点より高いものを用いると、熱可塑性樹脂の融点よりも高温になくともよいので、高温による熱可塑性樹脂の劣化を防ぎ、かつ不必要な加熱を避けより経済的な成形を行うことができる。このような熱可塑性樹脂とビグアニド化合物の組合せとしては、例えば、ポリ塩化ビニルとクロロヘキシジン塩酸塩、ポリウレタンとクロロヘキシジン塩酸塩等が挙げられる。

【0021】また、ビグアニド化合物の融点が熱可塑性樹脂の融点よりも低い場合には、ビグアニド化合物の融点以下で熱可塑性樹脂の融点以上の温度で、熱可塑性樹脂のみを溶融させ、ビグアニド化合物と混練しても、熱可塑性樹脂内にビグアニド化合物を均一に混合することができる。

【0022】ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を溶融させて混練する場合、押し出し機械等を用いればよい。押し出し機械としては、通常的に熱可塑性樹脂とビグアニド化合物を供給し、溶融混練された成形性材料を運

20

30

40

30

横的に取り出す形式のものが生産性の点から好ましく用いられる。また、混練性の点からは二輪溶融機押し出し機を用いるのが好ましい。さらに、射出成形機によつて成形を行つても可能である。

【0023】成形体に含有するビグアニド化合物の量は、0.01～3.0.0重量%が好ましく、さらに好ましくは0.1～1.0.0重量%である。含有量が0.01重量%未満では十分な抗菌力が發揮されないことがあり、3.0.0重量%を超えると成形体の強度が低下することがあり、体液捕集袋内に成形体が粉々になり、体液を漏洩する際に、体液と共に除去されることがある。

【0024】ビグアニド化合物と熱可塑性樹脂を混練成形した成形体の形状としては、糸、シート、フィルム、板状、ディスク状、不織布、スponジ状、編み物等が挙げられる。成形体の大きさ、厚み、表面積、容積は特に制限されるものではないが、体液捕集袋内に容易に収納できる大きさで、かつ、貯留される体液の量を低下させない程度の大きさのものであればよい。

【0025】本発明に用いる体液捕集袋とは、人体から排出される体液を捕集するための袋であり、薬袋袋、オストミーバッグ、血漿バッグ、その他の導管を一時的に密閉する容器のことである。道端は、2枚のプラスチックシートを重ね、その縫合部を密着して袋状に成形したものであり、その一部に体液の流入口と、また必要を場合には、貯留液の排出口を有しており、これらの開口部には細孔可能なクランプ、バルブ等を設けることも可能である。外端からの細菌の侵入を防止するために、本発明に用いる体液捕集袋は密封されていることが望ましい。また、捕集袋に通気孔が必要な場合には、通気口部に除菌フィルター…を設けた閉鎖式捕集袋は細菌の侵入を防ぐことが可能であるので好ましい。

【0026】本発明の抗細胞液捕集袋は、上記体液捕集袋にビグアニド化合物と熱可塑性樹脂からなる成形体を、体液捕集袋内に捕集された体液と接するように収納すればよい。

【0027】

\*【実施例】次に、本発明を実施例によって具体的に説明する。

#### 実施例1

軟質ポリ塩化ビニル樹脂（エスマディカ、穂水化学工業社製）とクロルヘキシジン酢酸塩（アルドリッヂケミカル社製、溶解度0.01g）を練り込み後の最終濃度が約1.0重量%になるように、混練押出機PCM-30（池貝株式会社製）により混練温度190°Cで調和者が密接した状態で混練し、クロルヘキシジンが均一に分散した成形用抗菌材料を得た。得られた成形用抗菌材料を用い、射出成形機T-100（株式会社日本塑機所製）により厚さ3mmの板状に射出成形することにより、成形体を得た。

【0028】得られた板状成形体の表面の抗菌活性を以下の方法により測定した。得られた板状成形体を1cm×1cmに切断してサンプルとし、バイアル瓶に入れ、その表面上に約10<sup>3</sup>個/mlのスタフロロコッカス・アウレウス（*Staphylococcus aureus*, ATCC6538P）を含む、ブレイン・ハート・インフージョン培地（Brain Heart Infusion broth）【ベクトン・ディッキンソン社（Becton Dickinson Overseas Inc.）製】を10μl接種した。さらに、別のサンプル板を削除を接種したサンプル板上に重ね、2枚のサンプルで菌液を挟み込んだ状態で、4時間、37°Cで培養した。4時間培養後の菌数をコロニーカウント法にて計数した。比較のために、抗菌剤を含まないエスマディカにて板状成形体を射出成形し、上記と同様の測定方法に供し、コントロールとして4時間培養し、培養後の菌数を計数した。それぞれの検体による菌数の計数結果を表1に示した。抗菌剤を含まないサンプルでは菌数の増加が見られた。これに対して、クロルヘキシジン酢酸塩を含むサンプルでは、菌数の著しい減少が認められ、包埋されたクロルヘキシジン酢酸塩が表面の細菌に対しても有効に作用したことが確認された。

【0029】

\*【表1】

試料	初発菌数	4時間培養後菌数
コントロール区 (抗菌剤無配合)	$3.1 \times 10^1$ $3.1 \times 10^2$	$1.2 \times 10^1$ $1.4 \times 10^1$
サンプル区 (抗菌剤配合)	$3.2 \times 10^1$	$6.9 \times 10^0$
	$3.0 \times 10^1$	$1.2 \times 10^1$
	$3.9 \times 10^1$	$4.1 \times 10^1$
	$3.0 \times 10^1$	$4.3 \times 10^1$

【0030】次に、抗菌力の持続性を確認するために、上記の測定で使用したサンプルのうちクロルヘキシジン

菌種を有するサンプルを70%エタノール水溶液で消毒し、さらに界面活性剤Tween80（ペクトン・ディイキシソン社製のソルビタン脂肪酸エステルに醸化エチレンを付加した非イオン界面活性剤）の0.1%生理食塩水溶液中で十分に煮沸洗浄した後、廻旋上記の培養実験に供し、菌数の増殖を測定した。ここで、4時間培養後の菌数の対数倍をとり、初発菌数の対数倍との差を求め、この値のコントロールとサンプルの差を増殖偏差として求めた。すなはち増殖偏差は、数値の大きいほど被験材料の抗菌活性が高いことを示すパラメーターとして取れる。洗浄、再計数を5回まで繰り返した時の増殖偏差の推移を図に示した。この結果から、菌種を条件による洗浄試験の6項目の計測時においても、成形品は十分な抗菌活性を維持しており、実際の使用条件では十分な期間抗菌性を維持できることが示唆された。上記の抗菌活性を有する板状成形体を、錠剤袋、オストミーバッグ、血液パックに収納することにより、本発明の抗菌性体液捕獲装置を作製した。

#### 【0031】実施例2

エチレーン-酢酸ビニル共重合体【エバフレックス（EVA FL EX）P-3307、三井・デュポン・ボリケミカル社製】40gとクロルヘキシジン塩酸塩2gを二輪混練機（東洋精機製作所製）により、120℃で両者が溶融した状態で混練し、抗菌剤が均一に分散した抗菌性材料を得た。得られた抗菌性材料をプレス機（林製作所製）でプレスしてシート状成形体を得た。得られたシート状成形体を用いて実施例1と同様の方法により抗菌活性を測定したところ、初発菌数 $10^5$ 個に対し、4時間培養後は抗菌剤含有シートでは菌が検出されなかった。しかし、抗菌剤を含有していないシートでは、菌は $8 \times 10^5$ 個に増加していた。次に、上記の抗菌活性を有する板状成形体を、錠剤袋、オストミーバッグ、血液パックに収納することにより、本発明の抗菌性体液捕獲装置を作製した。

#### 【0032】実施例3

エチレーン-酢酸ビニル共重合体【エバフレックス（EVA FL EX）P-3307、三井・デュポン・ボリケミカル社製】40gとクロルヘキシジン塩酸塩とクロルヘキシジングルコン複合を各々1gを二輪混練機（東洋精機製作所製）により、120℃で両者が溶融した状態で混練し、抗菌剤が均一に分散した抗菌性材料を得た。得られた抗菌性材料をプレス機（林製作所製）でプレスしてシート状成形体を得た。得られたシート状成形体を用いて実施例1と同様の方法により抗菌活性を測定したところ、初発菌数 $10^5$ 個に対し、4時間培養後は抗菌剤含有シートでは菌が検出されなかった。しかし、抗菌剤を含有していないシートでは、菌は $2 \times 10^5$ 個に増加していた。次に、上記の抗菌活性を有する板状成形体を、

袋、オストミーバッグ、血液パックに収納することにより、本発明の抗菌性体液捕獲装置を作製した。

#### 【0033】実施例4

エチレーン-酢酸ビニル共重合体【エバフレックス（EVA FL EX）P-3307、三井・デュポン・ボリケミカル社製】40gとクロルヘキシジン塩酸塩2gを二輪混練機（東洋精機製作所製）により、140℃で両者が溶融した状態で混練し、抗菌剤が均一に分散した抗菌性材料を得た。得られた抗菌性材料を射出成形機にて直径2cmのディスク状に形成した。得られたディスク状成形体を用いて実施例1と同様の方法により抗菌活性を測定したところ、初発菌数 $10^5$ 個に対し、4時間培養後は抗菌剤含有ディスクでは菌は $5 \times 10^5$ 個に増加していたが、抗菌剤含有ディスクでは菌は $9 \times 10^5$ 個に減少していた。

【0034】次に、上記の抗菌活性を有するディスク状成形体1個を入れ人工耳200mlを入れたガリ坦化ビニル袋の袋に入れた。続いて、スマフィロコッカス・アレクサ（*Staphylococcus aureus* ATCC6538P）を $2 \times 10^7$ 個入れた。37℃で4時間振とうした後、菌液の濃度を測定したところ、初発濃度 $1 \times 10^5$ 個/mlに対し、 $4.3 \times 10^3$ 個/mlに減少していた。

#### 【0035】実施例5

ステレン-エチレンブレンズテレン-ステレン共重合体（MJ-4300、三鍍化学社製）40gとクロルヘキシジン塩酸塩2gを二輪混練機（東洋精機製作所製）により180℃で両者が溶融した状態で混練し、糸状に押し出して、抗菌剤が均一に分散した大きさ1mmの抗菌性材料を得た。得られた糸状抗菌性材料を織んで編み物を得た。この編み物状成形体を用いて実施例1と同様の方法により抗菌活性を測定したところ、初発菌数 $10^5$ 個に対し、4時間培養後は抗菌剤を含有していない編み物では、菌は $4 \times 10^5$ 個に減少していたが、抗菌剤含有編み物では菌は $1 \times 10^2$ に減少しており、本発明の抗菌剤含有編み物の方が効果に対してより有効に作用したことが確認された。

次に、上記の抗菌活性を有する編み物を、錠剤袋、オストミーバッグ、血液パックに収納することにより、本発明の抗菌性体液捕獲装置を作製した。

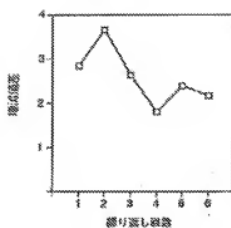
#### 【0036】

【発明の効果】本発明の抗菌性体液捕獲袋は、長期間安定した抗菌性を有するものであり、人体から排出された尿、血液等の排液を貯留した排泄捕集袋内での細菌の増殖を長期にわたり抑制することができ、排液を介した細菌感染を抑制することができる。

#### 【発明の簡単な説明】

【器】】本発明の抗菌性体液捕獲袋に用いる成形体の抗菌活性の持続性を示すグラフである。

【図1】



## フロントページの書き

(72)発明者 蔵下 安妃  
大阪府大阪市中央区久太郎町四丁目1番3  
号 ユニチカ株式会社内